# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-194745

(43)Date of publication of application: 28.07.1998

(51)Int.Cl.

C01G 45/00 H01M 4/02 H01M 4/58 H01M 10/40

(21)Application number: 08-349590

(71)Applicant: TOSOH CORP

(22)Date of filing:

27.12.1996

(72)Inventor: YOSHIDA SETSUO

MORI TAKASHI

# (54) PRODUCTION OF LITHIUM MANGANESE COMPOUND OXIDE AND ITS USE (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing a lithium manganese compound oxide improved in packing density while maintaining electrochemical properties such as energy density and cycle characteristics and to obtain a lithium secondary battery having a high energy density comprising the lithium manganese dioxide oxide as an anode active substance. SOLUTION: This method for producing a lithium manganese compound oxide comprises mixing manganese oxide with a lithium salt, primarily baking the mixture to give a lithium manganese compound oxide, reducing the degree of crystallization of the compound oxide and secondarily baking the compound oxide. Before and/or after the reduction in the degree of crystallization of the lithium manganese compound oxide obtained by the primary baking, a lithium salt is added to the compound oxide, mixed and baked. The primary and the secondary bakings are carried out at 250–900° C. A nonaqueous lithium secondary battery using the lithium manganese compound oxide as an anode is obtained.

Partial translation of JP A Hei 10-194745 entitled "Method for producing lithium manganese composite oxide and use thereof"

[0037]

#### Example 1

Lithium carbonate ( $\text{Li}_2\text{CO}_3$ ) and trimanganese tetraoxide ( $\text{Mn}_3\text{O}_4$ : Tosoh Corporation (trade name: Brownox)) were weighed so that Li/Mn molar ratio=1.05:2, and mixed sufficiently in a mortar. The mixture was placed in an alumina crucible and subjected to a primary baking at 750°C in the air for 10 hours, using a common electric muffle kiln.

An X-ray analysis of the baked powder showed the same peak pattern as JCPDS35-782, thereby identifying the product as  $LiMn_2O_4$ .

[0039]

A part of the baked powder was collected, placed in a pot with a volume of 1000 cm<sup>3</sup> together with 5-mm diameter zirconia beads, and milled at 120 rpm in the pot for 24 hours. [0040]

An X ray analysis showed a broad peak, thereby confirming that the degree of crystallinity was lowered. [0041]

Thereafter, the ball milled powder was subjected to a secondary baking at 850°C in the air for 5 hours, using the same electric muffle kiln as that used for the primary baking.

[0042]

FIG. 2 shows the X-ray diffraction patterns of the power subjected to the primary baking, the milled powder, and the power subjected to the secondary baking. Also, Table 1 shows the packing densities of these powders measured with a uniaxial molding machine at a molding pressure of 2 t/cm<sup>2</sup> and the specific surface areas (BET) thereof measured by an adsorption method.

## [0043]

[Table 1]

	Packing density (g/cm³)	Specific surface area (m²/g)
After primary baking	2.6	4.1
Milled powder	2.9	14.0
After secondary baking	2.9	2.7

## [0044]

Compared with the packing density of the powder subjected to the primary baking, the packing densities of the milled powder and the powder subjected to the secondary baking were clearly found to be increased.

#### [0045]

LiMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> obtained by the primary baking, the milling, or the secondary baking, a carbon powder serving as a conductive material, and a polytetrafluoroethylene powder serving as a binder were mixed in a mortar in a weight ratio of 88:7:5. This mixture of 50 mg was molded into a 13-mm  $\phi$ 

pellet at a pressure of 1 ton/cm<sup>2</sup>. Batteries of 1.33 cm<sup>2</sup> as illustrated in FIG. 1 were produced by using the pellet thus obtained as the positive electrode (3) of FIG. 1, using a piece of lithium cut out from a lithium foil (thickness 0.2 mm) as the negative electrode (5) of FIG. 1, and impregnating the separator (4) of FIG. 1 with an electrolyte prepared by dissolving LiPF6 at a concentration of 1 mol/dm<sup>3</sup> in a liquid mixture of propylene carbonate and 1,2dimethoxyethane in a volume ratio of 1:1.

[0046]

The batteries produced by the above method were repeatedly charged and discharged in the battery voltage range of 3.5 V to 4.5 V at a constant current of 1.33 mA.

[0047]

In the case of using the powder subjected to the primary baking, the discharge capacity at the  $1^{\rm st}$  cycle was 122 mAh/g, and the retention ratio of the  $50^{\rm th}$  cycle to the  $1^{\rm st}$  cycle was 98.5%.

[0048]

Contrary to this, the battery using the milled powder as the positive electrode active material exhibited a clear degradation of discharge characteristics, with the discharge capacity at the 1<sup>st</sup> cycle being 100 mAh/g and the retention ratio of the 50<sup>th</sup> cycle to the 1<sup>st</sup> cycle being 92%. As for the battery using the power subjected to the secondary baking as the positive electrode active material, the battery

characteristics were almost the same as those after the primary baking, with the discharge capacity at the  $1^{\rm st}$  cycle being 123 mAh/g and the retention ratio of the  $50^{\rm th}$  cycle to the  $1^{\rm st}$  cycle being 98.8%.

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-194745

(43)公開日 平成10年(1998) 7月28日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ			
C01G	45/00		C01G 4	5/00		
H01M	4/02		H01M	4/02	(	C
	4/58			4/58		
	10/40			0/40	2	Z
			<del>vie de</del> ≥±- <del>-D</del>	- <del>1:24-1</del> -	神母での夢 4	OI (A 6 E)
			香道開水	<b>木明</b> 水	間水坝の数4	OL (全 6 頁)
(21)出願番り	<del></del>	特顧平8-349590	(71)出顧人	000003300		
				東ソー	株式会社	
(22)出顧日 平成8年(1996)12月27日		平成8年(1996)12月27日		山口県新	新南陽市開成町4	560番地
		.,,,,	(72)発明者	吉田 1	節夫	
				-	新南陽市長田町2	3番3号
			(72)発明者			
			(12/)1976		ェ 光市虹ヶ浜2丁	30.受27县
				ш ப ж,	CHALLY SEE 1	コ <b>9 年</b> 21 で
			ı			

#### (54) 【発明の名称】 リチウムマンガン複合酸化物の製造方法並びにその用途

## .(57)【要約】

【構成】本発明の目的は、エネルギー密度やサイクル特性等の優れた電気化学特性を維持しつつ、充填密度を向上させたリチウムマンガン複合酸化物の製造方法を提供すること、及び、そのリチウムマンガン複合酸化物を正極活物質として電池構成する高エネルギー密度リチウム二次電池を提供することにある。

【解決手段】マンガン酸化物とリチウム塩を混合し、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理を施した後に、二次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法、及び、リチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理前及び/またはその処理後に添加し、混合、焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法、並びに、そのリチウムマンガン複合酸化物を正極として用いることを特徴とする非水系リチウム二次電池。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】マンガン酸化物とリチウム塩を混合し、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理を施した後に、二次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法。

【請求項2】請求項1記載のリチウムマンガン複合酸化物の製造方法において、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理前及び/またはその処理後に添加し、混合、焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法。

【請求項3】請求項1及び請求項2に記載のリチウムマンガン複合酸化物の製造方法において、一次焼成および二次焼成する温度が、250℃~950℃であることを特徴とするリチウムマンガン複合酸化物の製造方法。

【請求項4】請求項1~3のいずれかの請求項に記載の リチウムマンガン複合酸化物の製造方法により得られる リチウムマンガン複合酸化物を正極として用いることを 特徴とする非水系リチウム二次電池。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はリチウムマンガン複合酸化物の製造方法に関するものであり、さらに詳しくは電気化学特性は損なわず、充填性を向上させたリチウムマンガン複合酸化物の製造方法とその用途に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】リチウム二次電池は高エネルギー密度、 高出力であること、並びに時代のニーズである小型・軽 量化に最適な新世二次電池として期待されているエネル ギーソースである。

【0003】リチウム二次電池用の正極材料としては、 $Co系(LiCoO_2)$ 、 $Ni系(LiNiO_2)$  および $Mn系(LiMn_2O_4)$  が、近年、精力的に検討されている。

【0004】特に、 $LiCoO_2$ 、 $LiNiO_2$ 並びに $LiMn_2O_4$ は作動電圧が高く、4V級の電池として開発が進められ、 $LiCoO_2$ を正極材料に用いたリチウムイオン二次電池は既に実用化されている。しかし、 $LiCoO_2$ は正極のリチウム電池のコストに占める割合が高いこと、並びに資源的な制約をうけることより $LiN40iO_2$ 又は $LiMn_2O_4$ への転換が鋭意検討されている。

【0005】LiNiOzは電池の熱的安全性並びにサイクル特性の安定性に問題が有るとされている。

【0006】一方、 $LiMn_2O_4$ は理論容量は148mAh/gと低いが、作動電圧が $3.8V\sim3.9V$ と高く、資源的な制約もなく、大幅なコスト低減が期待できる材料であるため、新世代の正極活物質として最も有望視される材料である。

【0007】一般的なリチウムマンガン複合酸化物の合 50

成法としては、例えば、 $LiMn_2O_4$ の場合では、 $MnO_2$ と $Li_2CO_3$ をLi:Mn=1:2のモル比で混合した後、大気中で加熱し反応させて合成する、一段焼成による方法。又は、予め仮焼成した後、再焼成する、いわゆる二段で焼成する方法により合成される。

#### [8000]

【発明が解決しようとする課題】上述する方法で合成されたリチウムマンガン複合酸化物は原料並びに焼成条件により異なるが、理論容量の70%~90%程度の放電特性が得られ、リチウム二次電池用の正極活物質として評価できる電気化学特性を有する。しかしながら、充填性はCo系或いはNi系に比較しまだまだ不十分である。

【0009】リチウム二次電池の特徴は高出力、高エネルギー密度にあり、特に、体積エネルギー密度を向上させるには一定体積を有する電池缶により多くの電池活物質を充填することが重要な要素となる。

【0010】充填性は、一般的な傾向として粒子径が大きいと充填密度は高く、また、粒子径が小さくなるに従い充填密度は小さくなるとされている。反面、リチウムマンガン複合酸化物の電気化学的な初期特性は、本発明者等の検討によると粒子径と相関する傾向があり、粒子径が著しく粗大化すると低下する傾向を示す。

#### [0011]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、リチウムマンガン複合酸化物の電気化学特性を損なわず、且つ、充填性を向上させることを目的に鋭意検討を行なった結果、マンガン酸化物とリチウム塩とを混合し、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理を施した後に、さらに、焼成することにより高充填性を有するリチウムマンガン複合酸化物が得られ、該リチウムマンガン複合酸化物をリチウム二次電池の正極活物質として用いることにより高容量を有する電池が構成できることを確認し、本発明を提案するに至った。

【0012】本発明の充填密度は、粉体を任意の成型圧で一軸成型して得られる値を意味するものであり、結晶化度の低下とは一次焼成したリチウムマンガン複合酸化物のX線ピークが低下することを意味する。

3 【0013】本発明は、マンガン酸化物とリチウム塩を 混合し、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物 の結晶化度を低下させる処理を施した後に、二次焼成し てなるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法にある。

【0014】本発明の構成要素は、リチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させること、さらには、結晶化度を低下させた粉体を再焼成することにある。

【0015】結晶化度を低下させる処理としては、例えば、機械的な粉砕を上げることが出来る。

【0016】以下、本発明を実施態様を例示し、さらに 詳述する。 【0017】例えば、 $LiMn_2O$ 、を合成する場合、マンガン酸化物とリチウム塩をモル比=2:1で混合し、大気中で一次焼成を行いリチウムマンガン複合酸化物を合成する。次に、該複合酸化物を回転式ボールミルを用いて粉砕し結晶化度を低下させ、該粉砕物を大気中で焼成をすることにより成されるものである。

【0018】ボールミル粉砕に供するリチウムマンガン複合酸化物の反応率は特に限定されるものではないが、原料の一部または全てがリチウムマンガン複合酸化物に相変態していればよく、粒子の結合を制御するためには反応率の高い方が、より望ましい。また、所望とするLi/Mn比を仕込み時に設定する必要はなく、一次焼成後に不純物相の混入、遷移状態の混入が存在しても何ら支障するものではなく、さらには、結晶性の度合いには全く影響されるものではない。

【0019】ここで、リチウム塩とマンガン酸化物の原料をそれぞれ、或いは混合状態でボールミルに投入し、粉砕・混合した場合、粉砕効果は明らかに認められ、粒子の粉砕状態を判断する一つの評価項目である比表面積は著しく上昇する。しかし、該混合原料を焼成した場合、充填密度は上昇しない。原料の粉砕或いはリチウムマンガン複合酸化物への相変態が生じていない状態でボール粉砕しても最終的に得られるリチウムマンガン複合酸化物の充填密度が上昇しない理由は明らかではないが、原料であるリチウム塩とマンガン酸化物からリチウムマンガン複合酸化物が形成される時の核形成或いは相変態による粒子の結合が支配要素となるためと推測する。

【0020】原料として用いられるリチウム塩は、水溶性、非水溶性のいかなる塩でもよい。また、マンガン酸 30 化物も特に制限されるものではないが、一般的に粒子径が大きいと充填性は高く、粒子径が小さいと充填性が低いとされることより、粒子径の小さい方が本発明の効果は顕著に発現できる。

【0021】一次焼成して得られたリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理としては、例えば、ボール粉砕が適用される。

【0022】ボール粉砕を採用することにより最終的に得られるリチウムマンガン複合酸化物の充填密度が上昇する要素は推測するに、粉体とボールによる衝撃粉砕効果による球状効果が大きく作用しているものである。

【0023】ボール粉砕はいかなる機械、方法を適用することができるが、通常は回転式のポットミル、チューブミル或いは振動ミル等が適用される。また、粉砕条件は任意に設定することが出来る。

【0024】本発明のリチウムマンガン複合酸化物は、ボールミル粉砕等により結晶化度を低下させた粉体を再度焼成することにより得られるものである。

【0025】一次焼成して得られたリチウムマンガン複いて、1:正極用リード線、2:正極集電用メッシュ、合酸化物をボール粉砕し、該粉砕粉をそのままリチウム 50 3:正極、4:セパレーター、5:負極、6:負極集電

二次電池の正極活物質とした場合、電気化学特性は著しく低下したものとなる。しかしながら、該粉砕粉を二次焼成することにより電気化学特性は低下することなく、しかも、充填密度が増大したリチウムマンガン複合酸化物が得られるものである。

【0026】本発明のリチウムマンガン複合酸化物は、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物にリチウム塩の結晶化度を低下させる処理前及び/またはその処理後に添加し、混合、焼成して得ることも出来る。

【0027】一次焼成して得られるリチウムマンガン複合酸化物は、前述したように一部或いは全部が反応していればよく、最終物質として所望とするリチウムマンガン複合酸化物のLi/Mn比を得るには仕込み時に設定してもよく、また、一次焼成してなるリチウムマンガン複合酸化物の結晶化度を低下させる処理前及び/またはその処理後にリチウム塩を添加して所望とするLi/Mn比とした後、混合、焼成して合成することも出来る。さらには、仕込み組成に相違を生じた場合、リチウム塩又はマンガン酸化物の結晶化度を低下させる処理前後に添加し混合、焼成することも出来る。

【0028】一次焼成および二次焼成は、250℃~9 50℃で行うことが好ましい。

【0029】一次焼成および二次焼成の温度は上述する温度範囲内で任意に設定することができるが、一次焼成温度は250℃950℃、また、二次焼成温度は650℃~800℃がさらに好ましい。

【0030】250℃以下の焼成温度ではリチウムマンガン複合酸化物を得ることが出来ず、未反応の状態となる。また、950℃以上の温度では、Liの飛散が生じ組成ずれを生じると共に粒子のネッキングが著しくなり焼結を生じて粒子は著しく粗大化し、電気化学特性は著しく低下したものとなる。

【0031】一次焼成と二次焼成の雰囲気は特に限定されるものではなく、所望とするリチウムマンガン複合酸化物を得るに適正な雰囲気で成されるものである。

【0032】二次焼成により得られたリチウムマンガン 複合酸化物はリチウム二次電池の正極として用いること ができる。

【0033】本発明の非水系リチウム二次電池の負極としては、リチウム金属、リチウム合金及びリチウムがドープ、脱ドープできる炭素質材料が用いられる。

【0034】また、本発明の非水リチウム二次電池の電解質は特に制限されないが、例えば、カーボネート類、スルホラン類、ラクトン類及びエーテル類等の有機溶媒中にリチウム塩を溶解したものやリチウムイオン導電性の固体電解質を用いることができる。

【0035】本発明で得られたリチウムーマンガン複合酸化物を用いて、図1に示す電池を構成した。図中において、1:正極用リード線、2:正極集電用メッシュ、3:正極 4:セパレーター 5:色極 6:色極集電

用メッシュ、7:負極用リード線、8:容器を示す。 [0036]

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に述べる が、本発明はこれらに限定されるものではない。

#### 【0037】実施例1

炭酸リチウム(Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>)と四三酸化マンガン(Mn 3 O4: 東ソー製(商品名:ブラウノックス))をLi/ Mnモル比=1.05:2となるように秤量し、乳鉢で よく混合した後、アルミナルツボに入れ一般的な電気マ ッフル炉を用いて大気中、750℃で10時間の一次焼 10 成を行った。

【0038】得られた焼成粉のX線解析を行ったところ JCPDS35-782と同一のピークパターンを示 し、生成物がLiMn2O1であることが同定された。

【0039】この焼成粉の一部を採取し、容量が100 Ocm<sup>3</sup>のポットに、径5mmを有するジルコニアビー ズと共に入れ120rpmの回転数で24時間、ポット ミル粉砕を行った。

【0040】X線解析ではピークがブロードになってお り結晶化度は低下していることが確認された。

【0041】次に、ボール粉砕した粉体を一次焼成と同 一の電気マッフル炉を用いて大気中、850℃で5時間 の二次焼成を行った。

【0042】一次焼成粉、粉砕粉並びに二次焼成粉のX 線回折図を図2に示す。また、粉体を一軸成型機、成型 圧2 t/c m²で測定した充填密度並びに吸着法で測定 した比表面積(BET)を表1に示す。

[0043]

【表1】

,	充填密度 (g/cm <sup>3</sup> )	此表面積 (m <sup>2</sup> /g)
一次焼成後	2. 6	4. 1
粉碎粉	2. 9	14.0
二次烧成後	2. 9	2. 7

【0044】一次焼成粉の充填密度に比較し、粉砕粉並 びに二次焼成粉は明らかに充填密度の上昇が認められ る。

【0045】一次焼成、粉砕並びに二次焼成により得ら れた各LiMn2O4と導電材のカーボン粉末及び結着材 のポリテトラフルオロエチレン粉末を重量比で、88: 7:5の割合で乳鉢混合した。この混合物50mgを1 ton/cm²の圧力で13mmφのペレットに成型し た。これを図1の正極(3)として用い、図1の負極 (5) にはリチウム箔(厚さ0.2mm) から切り抜い たリチウム片を用い、電解液にはプロピレンカーボネー トと1, 2ジメトキシエタンを体積比で1:1の割合で 50 施例1と同一の方法で電池を作製し評価を行ったとこ

混合した液にLiPF6を1mol/dm<sup>3</sup>濃度で溶解 した電解液を図1のセパレータ(4)に含浸させて、図 1示す1. 33 c m<sup>2</sup>の電池を構成した。

【0046】上記方法で作製した電池を用いて、1.3 3mAの一定電流で電池電圧が3.5V~4.5Vの範 囲で充放電を繰り返した。

【0047】一次焼成粉体を用いた放電容量は1サイク ル目が122mAh/gで50サイクル目の1サイクル 目に対する維持率は98.5%であった。

【0048】これに対し、粉砕した粉体を正極活物質に 用いて構成した電池は、1サイクル目の放電容量は10 0mAh/gで50サイクル目の1サイクル目に対する 維持率は92%であり、明らかに放電特性の低下が認め られた。一方、二次焼成した粉体を正極活物質に用いて 構成した電池は、1サイクル目の放電容量は123mA h/gで50サイクル目の1サイクル目に対する維持率 は98.8%であり電池特性は一次焼成後とほぼ同一の 特性を示した。

### 【0049】実施例2

20 硝酸リチウム (LiNO<sub>3</sub>) と四三酸化マンガン (Mn<sub>3</sub> O<sub>4</sub>:東ソー製(商品名:ブラウノックス))をLi/ Mnモル比=1:2となるように秤量し、乳鉢でよく混 合した後、マッフル炉を用いて大気中、260℃で24 時間の一次焼成を行った。得られた粉体の結晶度は低い がLiMn2O4に帰属できるピークパターンを示した。 【0050】この焼成粉を容量が1000cm<sup>3</sup>のポッ トに、径5mmを有するジルコニアビーズと共に入れ1 20 r pmの回転数で48時間、ボールミル粉砕を行っ た。粉砕を行うことにより結晶化度がより低下している 30 ことがX線解析で確認された。

【0051】次に、粉砕した粉体を電気マッフル炉を用 いて大気中、650℃で12時間の二次焼成を行った。 【0052】実施例1と同様の方法で測定した一時焼成 粉、粉砕粉並びに二次焼成後の充填密度及び比表面積を 表2に示す。

[0053]

【表2】

	充填密度 (g/cm <sup>3</sup> )	此表面積 (m <sup>2</sup> /g)
一次烧成後	2. 2	10.7
粉碎粉	2. 6	19.5
二次焼成後	2. 7	3. 5

【0054】二次焼成を行うことによりり充填密度の上 昇が顕著に認められた。

【0055】二次焼成により得られたLiMn2O4を実

ろ、1サイクル目の放電容量は130mAh/gで50 サイクル目の1サイクル目に対する維持率は96%であ った。

#### 【0056】実施例3

炭酸リチウム (Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) と電解二酸化マンガン (M n O<sub>2</sub>)をLi/Mnモル比=1.1:2となるように 秤量し、乳鉢でよく混合した後アルミナルツボに入れ、 電気マッフル炉を用いて大気中、950℃で12時間の 一次焼成を行った。

【0057】得られた粉体は実施例1と同一のピークパ 10 ターンを示し、LiMn2O₁であることが同定できた。 【0058】この焼成粉を容量が1000cm3のポッ トに、径5mmを有するジルコニアビーズと共に入れ1 00rpmの回転数で48時間、ボールミル粉砕を行っ た。粉砕を行うことにより結晶化度が低下していること がX線解析で確認された。

【0059】次に、粉砕した粉体を電気マッフル炉を用 いて大気中、750℃で12時間の二次焼成を行った。

【0060】一時焼成粉、粉砕粉並びに二次焼成後の充 填密度及び比表面積を表3に示す。

[0061]

# 【表3】

122.07		
	充填密度 (g/cm <sup>3</sup> )	比表面積 (m <sup>2</sup> /g)
一次烧成後	2. 6	0. 5
粉砕粉	2. 9	5. 4
二次辨成後	2. 9	0. 7

【0062】粉砕並びに二次焼成により充填密度の上昇 が認められた。

【0063】一次焼成、粉砕並びに二次焼成により得ら れたLiMn2O1を実施例1と同一の方法で電池を作製 し評価を行ったところ、一次焼成粉体を正極活物質に用 いた電池の放電容量は1サイクル目が110mAh/g で50サイクル目の1サイクル目に対する維持率は9 9. 5%であった。

【0064】これに対し、粉砕した粉体を正極活物質に 用いて構成した電池は、1サイクル目の放電容量は75 mAh/gで50サイクル目の1サイクル目に対する維 持率は99%であり、明らかに放電特性の低下が認めら れた。一方、二次焼成した粉体を正極活物質に用いて構 成した電池は、1サイクル目の放電容量は112mAh /gで50サイクル目の1サイクル目に対する維持率は 99.4%であり電池特性、維持率とも一次焼成後とほ ぼ同一の特性を示した。

#### 【0065】実施例4

3 O4: 東ソー製(商品名:ブラウノックス))をLi/ Mnモル比=0.95:2となるように秤量し、乳鉢で よく混合した後、電気マッフル炉を用いて大気中、75 0℃で12時間の一次焼成を行った。

【0066】得られた粉体はX線解析を行ったところ、 LiMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub>のピーク以外に2θ=33°付近に不純物 ピークが出現しMn2O3が生成していることが確認され た。

【0067】この焼成粉の組成分析を行い、Li/Mn 比=1:2となるように不足分のLi添加し、実施例1 と同一条件でボールミル粉砕を行い、その後、電気マッ フル炉を用いて大気中、750℃で5時間の二次焼成を 行った。

【0068】一時焼成粉、粉砕粉並びに二次焼成後の充 填密度及び比表面積を表 4 に示す。

[0069]

#### 【表4】

20

	充填密度 (g/cm <sup>3</sup> )	比表面被 (m <sup>2</sup> /g)
一次焼成後	2. 5	5. 3
粉酔粉	2. 8	15. 5
二次能成後	2. 8	3. 0

【0070】粉砕並びに二次焼成により充填密度の上昇 が認められる。

【0071】一次焼成、粉砕並びに二次焼成により得ら 30 れた Li Mn2 O4を実施例1と同一の方法で電池を作製 し評価を行ったところ、一次焼成粉体を正極活物質に用 いた電池の放電容量は1サイクル目が125mAh/g であったが、50サイクル目の1サイクル目に対する維 持率は92%であった。

【0072】一方、二次焼成した粉体を正極活物質に用 いて構成した電池は、1サイクル目の放電容量は133 mAh/gで50サイクル目の1サイクル目に対する維 持率は99.1%であった。

#### 【0073】実施例5

実施例3のLi/Mnモル比=1:2となるように設定 し実施例3と同一の焼成条件で一次焼成を行った。 続い て、0.1モルのLiを添加し最終的に得られるLi/ Mnモル比=1.1:2となるように設定してボールミ ル粉砕並びに二次焼成を実施例3と同一の条件で実施し

【0074】一次焼成粉の2.6g/cm³の充填密度 に対し、二次焼成後の充填密度は2.9g/cm³とな り密度の上昇が認められた。また、二次焼成により得ら れたLiMn2O4を実施例1と同一の条件で電池評価を 炭酸リチウム (Li2CO3) と四三酸化マンガン (Mn 50 行ったところ、放電容量は実施例3の結果とほぼ同一の

特性を示した。

#### 【0075】比較例1

実施例2と同一の原料を用いて、一次焼成を220℃で行った。このX線解析を行ったところ原料は未反応のままであった。この焼成粉を同じく実施例2の方法により二次焼成をおこなった。X線解析では実施例2と同様、LiMn2O4単相が生成していることが確認できた。

9

【0076】一時焼成粉、粉砕粉並びに二次焼成後の充填密度及び比表面積を表5に示す。

[0077]

【表5】

	充填密度 (g/cm <sup>3</sup> )	比表面積 (m <sup>2</sup> /g)
一次烧成後	2. 4	20.5
粉砕粉	2. 4	21. 8
二次统成後	2. 3	3. 8

【0078】二次焼成を行っても充填密度の上昇が認められていない。

【0079】二次焼成により得られた $LiMn_2O_1$ を実施例1と同一の方法で電池を作製し評価を行ったところ、1 サイクル目の放電容量は129mAh/gで50 サイクル目の1 サイクル目に対する維持率は95.7%であった。

【0080】比較例2

\*実施例1の一次焼成を980℃で行った以外は、実施例 1と同一の原料、条件で合成をおこなった。

【0081】その結果、充填密度は $2.95g/cm^3$  の高充填密度が得られたが、粒子が粗大化し、電池特性が1 サイクル目が80mAh/gとなり、著しく低い特性となった。

[0082]

【発明の効果】以上述べてきた通り、本発明は電気化学特性を損なわずに充填密度を向上させるリチウムマンガン複合酸化物の製造方法に関するものであり、本発明による方法を用いて合成したリチウムマンガン複合酸化物を正極活物質として電池構成することにより、高エネルギー密度が発現できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例および比較例で作製した電池の実施態様を示す断面概略図である。

【符号の説明】

1:正極用リード線

2:正極集電用メッシュ

20 3:正極

4:セパレーター

5:負極

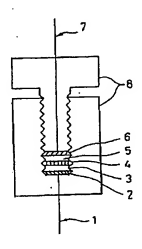
6:負極集電用メッシュ

7:負極用リード線

8:容器

【図2】実施例1で得られた一次焼成粉、粉砕粉並びに 二次焼成粉のX線回折パターンを示した図である。

【図1】



【図2】

